(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. November 2002 (14.11.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/090352 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 401/14, 401/12, 407/12, 409/14, A61K 31/47, 31/44, A61P 29/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/04924

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 2002 (03.05.2002)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 23 574.7 8. Mai 2001 (08.05.2001) DE 101 25 294.3 15. Mai 2001 (15.05.2001) DE 101 64 590.2 21. Dezember 2001 (21.12.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ERNST, Alexander [DE/DE]; Ansbacher Str. 60, 10777 Berlin (DE). HUTH,

Andreas [DE/DE]; Eichbuschallee 1, 12437 Berlin (DE). KRÜGER, Martin [DE/DE]; Heerufer Weg 7a, 13465 Berlin (DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14469 Berlin (DE). MENRAD, Andreas [DE/DE]; Allerstrasse 7, 16515 Oranienburg (DE). HABEREY, Martin [DE/DE]; Steinstrasse 1, 12169 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SELECTIVE ANTHRANILAMIDE PYRIDINE AMIDES AS INHIBITORS OF VEGFR-2 AND VEGFR-3
- (54) Bezeichnung: SELEKTIVE ANTHRANYLAMIDPYRIDINAMIDE ALS VEGFR-2 UND VEGFR-3 INHIBITOREN
- (57) Abstract: The invention relates to selective anthranilamide pyridine amides as inhibitors of VEGFR-2 and VEGFR-3 and to their production and use as medicaments for treating diseases that are caused by persistent angiogenesis. The inventive compounds can be used for example in cases of psoriasis, Kaposi's sarcoma, restenosis, such as e.g. stent-induced restenosis, endometriosis, Crohn's disease, Hodgkin's disease, leukaemia, arthritis, such as rheumatoid arthritis, haemangioma, angiofibromatosis, in eye diseases such as diabetic retinopathy, neovascular glaucoma, in kidney diseases such as glomerulonephritis, diabetic nephropathy, malign nephrosclerosis, thrombic micro-angiopathic syndrome, transplant rejection and glomerulopathy, in fibrotic diseases such as hepatic cirrhosis, mesangial-cell proliferative diseases, arteriosclerosis, damage to the nerve tissue and inhibition of the re-occlusion of vessels after balloon catheter treatment, in vessel prosthetics or after the use of mechanical devices for keeping vessels open, e.g. stents, as immunosuppressants, to support wound healing without scars and in cases of age spots and contact dermatitis. The inventive compounds can also be used as inhibitors of VEGFR-3 in lymphangiogenesis for hyperplastic and dysplastic changes in the lymphatic system.
- (57) Zusammenfassung: Es werden selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden, beschrieben. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind verwendbar als, bzw. bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien Wundheilung, Altersflecken und Kontaktdermatitis. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls verwendbar als VEGFR-3 Inhibitoren bei der Lymphangiogenese bei hyper- und dysplastischen Veränderungen des Lymphgefäßsystems.



WO 02/090352 A2



Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren

Die Erfindung betrifft selektive Anthranylamidpyridinamide als VEGFR-2 und VEGFR-3 Inhibitoren, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden.

Persistente Angiogenese kann die Ursache für verschiedene Erkrankungen wie Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Endometriose, 10 Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropathie, maligne Nephrosklerose, thrombotische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, 15 mesangialzellproliferative Erkrankungen und Artheriosklerose sein oder zu einer Verschlimmerung dieser Erkrankungen führen. Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen 20 wird.

Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors (VEGF = vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor) kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.

25

Aus der WO 00/27819 sind Anthranylsäureamide bekannt, die als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie.

Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose,

mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, zum Einsatz kommen.

10

5

Eine starke Angiogenese ist Voraussetzung der Wucherung von extrauterinem Endometrium bei der Endometriose. Die Angiogenesehemmung läßt sich daher auch zur Therapie dieser Krankheitsform verwenden, die schmerzhafte Zustände verursacht und häufig zur Unfruchtbarkeit führt.

15

20

Die bekannten Verbindungen sind in den angegebenen Indikationen zwar allgemein wirksam, aber ihre Wirksamkeit geht in der Regel einher mit einer Toxizität und einer schlechteren Verträglichkeit des Medikaments. Es besteht daher ein Wunsch nach einerseits wirksameren und andererseits toxikologisch unbedenklicheren Verbindungen, die darüberhinaus auch noch besser verträglich sein sollten.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR⁸, -CONR²R³, -SR⁴, -SOR⁴, -SO₂R⁴, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁹ oder -C = C-R⁹ steht,

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

E

Χ

 R^1

R² und R³

15

20

25

30

5

für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C_4 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy oder C_1 - C_6 -Carboxyalkyl steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyloxy, Aralkyloxy, C_1 - C_6 -Alkyl und/ oder mit der Gruppe –NR²R³ substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl oder C_2 - C_{12} -Alkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyloxy, C_1 - C_6 -Alkyl und/ oder mit der Gruppe –NR²R³ substituiertes C_3 - C_{10} -Cycloalkyl oder C_3 - C_{10} -Cycloalkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyloxy, C_2 - C_6 -Alkenyl, Aryl- C_1 - C_6 -alkyloxy, Aralkyloxy, C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵

oder –PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder

mit der Gruppe –NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder 5 Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R10) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C6-Alkyl, Halo-C₁-C6-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO2R4 substituiert sein kann, 10 R⁴ für Hydroxy, C₁-C₅-Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die Gruppe -NR²R³ steht, R^5 für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder Halo-C₃-C₆-Cycloalkyl steht, oder für C₁-C₁₂-Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder 15 für die Gruppe -(CH₂)₂NR²R³, -CH₂CN, oder -CH₂CF₃ steht, unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, R⁶ und R⁷ oder R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe -N(R10)-20 enthalten kann. R^8 für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, R^9 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Tri-C₁₋₆-alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder für 25 die Gruppe -- COR¹¹ steht, R^{10} für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht, für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder für die Gruppe –NR²R³ steht, und \mathbb{R}^{11} R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze, die oben 30 aufgeführten Nachteile überwinden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente Angiogenese und damit das
Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch
eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (2C9 und 2C19)
auszeichnen.

- Viele Arzneimittel werden über diese Isoformen abgebaut. Bei einer Inhibierung dieser Isoformen steigt der Plasmaspiegel dieser Arzneimittel an, was zu unerwünschten Nebenwirkungen führen kann.
- Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl zu verstehen.
- Unter Alkoxy ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest, wie beispielsweise Methyloxy, Ethyloxy, Propyloxy, Isopropyloxy, Butyloxy, Isobutyloxy, sek. Butyloxy, Pentyloxy, Isopentyloxy, Hexyloxy, Heptyloxy, Octyloxy, Nonyloxy, Decyloxy, Undecyloxy oder Dodecyloxy zu verstehen.
- Unter Cycloalkyl sind monocyclische Alkylringe wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl, aber auch bicyclische Ringe oder tricyclische Ringe wie zum Beispiel Adamantanyl zu verstehen.
- Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.
- 30 Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

Unter Alkenyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkenyl-Rest zu verstehen, der 2 - 6, bevorzugt 2 - 4 C-Atome enthält. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-2-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl, But-1-en-3-yl, But-3-en-1-yl, Allyl.

Der Arylrest hat jeweils 6 - 12 Kohlenstoffatome wie beispielsweise Naphthyl, Biphenyl und insbesondere Phenyl.

Der Heteroarylrest umfaßt jeweils 3 - 16 Ringatome und kann anstelle des Kohlenstoffs ein- oder mehrere, gleiche oder verschiedene Heteroatome, wie Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel im Ring enthalten, und kann mono-, bioder tricyclisch sein, und kann zusätzlich jeweils benzokondensiert sein.

15 Beispielsweise seien genannt:

5

20

Thienyl, Furanyl, Pyrrolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Isoxazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Triazolyl, Thiadiazolyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Benzofuranyl, Benzothienyl, Benzoxazolyl, Benzimidazolyl, Indazolyl, Indolyl, Isoindolyl, etc.; oder Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, etc. und Benzoderivate davon, wie z. B. Chinolyl, Isochinolyl, etc.; oder Azocinyl, Indolizinyl, Purinyl, etc. und Benzoderivate davon; oder Cinnolinyl, Phthalazinyl, Chinazolinyl, Chinoxalinyl, Naphthyridinyl, Pteridinyl, Carbazolyl, Acridinyl, Phenazinyl, Phenothiazinyl, Phenoxazinyl, Xanthenyl, Oxepinyl, etc.

Der Aryl- und der Heteroarylrest kann jeweils 1-, 2- oder 3-fach gleich oder verschieden substitutiert sein mit Hydroxy, Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, mit C₁₋₄-Alkyl, ein oder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₄-Alkyl.

Ist eine saure Funktion enthalten, sind als Salze die physiologisch verträglichen
Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die
gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethylglukamin, Ethyl-glukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin,

Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

Als besonders wirksam haben sich solche Verbindungen der allgemeinen Formel I erwiesen, in der

10

20

25

15 A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe -OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR 8 , -CONR 2 R 3 , -SR 4 , -SOR 4 , -SO $_2$ R 4 , -SCN, -PO(OR 12)(OR 13), -CH=CH-COR 9 oder -C \equiv C-R 9 steht,

G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

 χ für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁- C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy oder C₁-C₆-Carboxyalkyl steht,

R ¹ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder ve	erschieden mit
Halogen, Cyano, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy, C ₂ -C ₆ -Alke	
C_6 -alkyloxy, Aralkyloxy, C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -alkyl	
Gruppe =0, -SO ₂ R ⁴ , OR ⁵ , -R ⁵ oder -PO(OR ¹²)(OR ¹³)	
substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,	
R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für geg	rehenenfalls
ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halo	
C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆	_
mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -OR ⁵ , C ₁ -C ₆ -Alkyl-OR ⁵ , -SR ⁴ ,	
	•
SO ₂ R ⁴ substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -	.∪ ₆ -
Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder	
R ² und R ³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Rin	,
gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- od	
Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gru	
enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder meh	. •
oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C ₆ -Alkyl, Ha	
Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ od	ler -SO₂R⁴
substituiert sein kann,	
R⁴ für Hydroxy, C₁-C₅-Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die	Gruppe
$-NR^2R^3 \text{ steht,}$	
R ⁵ für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-	Cycloalkyl
oder Halo-C₃-C₀-Cycloalkyl steht, oder für C₁-C₁₂-Alky	ıl steht,
welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbroch	nen ist, oder
für die Gruppe –(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -CH ₂ CN , oder -CH ₂ CF	_з steht,
25 R ⁶ und R ⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -7	Alkyl stehen,
oder	
R ⁶ und R ⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der 6	ein ·
Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N	(R ¹⁰)-
enthalten kann,	•
30 R ⁸ für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen	ein- oder
mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy, Be	nzyl, Aryl
oder Hetaryl steht,	

R ⁹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Tri-C ₁ -C ₆ -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder
	für die Gruppe –COR ¹¹ steht,
R ¹⁰	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Aryl steht,
R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR ² R ³ steht, und
-1212	

⁵ R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Insbesondere wirksam sind solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_1 - C_6 Alkyl, C_1 - C_6 Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 Alkyl oder mit der Gruppe -OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR 8 , -CONR 2 R 3 , -SR 4 , -SOR 4 , -SO $_2$ R 4 , -SCN, -PO(OR 12)(OR 13), -CH=CH-COR 9 oder -C = C-R 9 steht,

G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

25 X für Wasserstoff oder Halogen steht,

20 .

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkyloxy, Aralkyloxy, C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -alkyl oder mit der Gruppe -SO $_2$ R 4 , OR 5 , -R 5 oder -PO(OR 12)(OR 13) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,

30 R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₀-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₀-Alkyl, Halo-C₁-C₀-Alkyl oder

25 ·

30

mit der Gruppe –NR 6 R 7 , -OR 5 , C $_1$ -C $_6$ -Alkyl-OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiertes C $_1$ -C $_6$ -Alkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkyl, C $_3$ -C $_6$ -Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R¹⁰) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert sein kann,

R⁴ für Hydroxy oder für die Gruppe −NR²R³ steht,

 R^5 für Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl oder für C_1 - C_{12} -Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder für die Gruppe – $(CH_2)_2NR^2R^3$, - CH_2CN , oder - CH_2CF_3 steht,

15 R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, oder

R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹⁰)- enthalten kann,

 R^8 für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,

 R^9 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl oder für die Gruppe – COR^{11} steht,

für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Aryl steht,

R¹¹ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder für die Gruppe –NR²R³ steht, und

R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

Gute Eigenschaften haben solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

A, B und D für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_{1-6} Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe -OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiertes Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR 8 , -CONR 2 R 3 , -SR 4 , -SOR 4 , -SO $_2$ R 4 , -SCN, -PO(OR 12)(OR 13), -CH=CH-COR 9 oder -C \equiv C-R 9 steht,

10 G für die Gruppe –C-X steht,

L für die Gruppe –C-X steht,

M für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,

X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder – PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht, unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl, \text{ Phenyl, Hydroxy-}C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl, \text{ Halo-}C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl oder}$ mit der Gruppe $-NR^6R^7$, $-OR^5$, $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl\text{-}OR^5$, $-SR^4$, $-SOR^4$ oder -

SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R¹⁰) 5 enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR5, -SR4, -SOR4 oder -SO2R4 substituiert sein kann, für Hydroxy oder für die Gruppe -NR²R³ steht, R⁴ 10 für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder für C₁-C₁₂-Alkyl steht, welches R^5 ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist, oder für die Gruppe –(CH₂)₂NR²R³, -CH₂CN, oder -CH₂CF₃ steht, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C6-Alkyl stehen, oder 15 gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein R⁶ und R⁷ Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann, für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein- oder R^8 mehrfach substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, und 20 R^9 für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Tri-C₁-C₆-alkylsilyl steht, und R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

25

30

Hervorragende Eigenschaften haben solche Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

E für Thienyl, Pyridyl oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3 oder

 R^1

10

 $-C \equiv C-R^9$ steht,

G für die Gruppe -C-X steht,

L für die Gruppe -- C-X steht,

M für die Gruppe -C-X steht,

5 Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder — PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin oder Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, C₁-C₆-

Alkyl, Phenyl oder mit der Gruppe –NR⁶R⁷, -OR⁵ oder C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl oder

steht, in der T für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy steht,

Duridul atabt adar

Pyridyl steht, oder

20 R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-Cォ-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit C₁-C₅-Alkyl substituiert sein kann,

R⁴ für Hydroxy oder für die Gruppe –NR²R³ steht,

25 R⁵, R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

oder

30

R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein

Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann,

R⁸ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Benzyl steht, und

5 R⁹ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Tri-C₁-C₆-alkylsilyl steht, und

R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen sowie deren physiologisch verträglichen Salze verhindern eine Tyrosinphosphorylierung bzw. stoppen die persistente Angiogenese und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren, wobei sie sich insbesondere durch eine geringere Inhibition von Isoformen des Cytochroms P 450 (2C9 und 2C19) auszeichnen. Die Medikation mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kann daher auch ohne Rücksicht auf begleitend verabreichte Arzneimittel, die über diese Isoformen abgebaut werden, risikolos erfolgen.
- Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankungen, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen oder gefördert werden.

Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinasen VEGFR-1 und VEGFR-2 identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen oder gefördert werden.

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinasen VEGFR-1 und VEGFR-2, bzw. KDR und FLT.

5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Kaposis Sarkom. Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns 10 disease; Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis. Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und 15 Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. 20 Stents, als Immunsuppressiva, zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis zum Einsatz kommen.

Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

25

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

- Die Lymphangiogenese spielt eine wichtige Rolle bei der lymphogenen Metastasierung (Karpanen, T. et al., Cancere Res. 2001 Mar 1, 61(5): 1786-90, Veikkola T. et al., EMBO J. 2001, Mar 15; 20 (6): 1223-31).
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen nun ebenfalls hervorragende
 Wirkung als VEGFR Kinase 3 Inhibitoren und eignen sich daher auch als
 wirksame Inhibitoren der Lymphangiogenese.

 Durch eine Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen wird nicht
 nur eine Reduzierung der Größenentwicklung von Metastasen, sondern auch
 eine Verringerung der Anzahl der Metastasen erreicht.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch wirksam bei Erkrankungen, die mit übermäßiger Lymphangiogenese verbunden sind und daher zum Lymphangiohyperplasie und –dysplasie-Syndrom gerechnet werden.

 Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

20

25

30

Die Erfindung betrifft somit ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als, bzw. zur Behandlung von Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach

dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, als Immunsuppressiva, als Unterstützung bei der narbenfreien Wundheilung, bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

- Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.
- Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese
 in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem
 Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete
 pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie
 zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke,
 Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die
 pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten,
 Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als
 Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten
 sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel
 oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

20

- Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizinusöl, geeignet.
- Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.
- Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in

flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein Süßstoff oder bei Bedarf ein oder mehrere Geschmacksstoffe beigefügt ist.

Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg, vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.

Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der allgemeinen Formel I dadurch, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel II,

20

worin A, B, D, G, L, M, Q, W und R¹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und E für eine Carbonsäure –COOH steht, in einem geeigneten Lösungsmittel und einer geeigneten organischen Base, mit einem Amin der allgemeinen Formel III

25

worin R⁸ und R⁹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben, nach an sich literaturbekannten Verfahren umsetzt oder wenn E eine Nitrilgruppe bedeutet, das Nitril zum Amid verseift, oder eine Verbindung der allgemeinen Formel IV

5

10

15

20

25

worin A, B, D, G, L, M, Q, W, R⁸ und R⁹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und R^x eine Ester- oder Säuregruppe bedeutet, in das entsprechende Amid überführt.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden.

Zur Amidbildung kann man von einem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt. Statt Aluminiumtrimethyl kann man auch Natriumhexamethyldisilazid verwenden.

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid oder auch mit vorgebildeten Reagenzien wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201), oder BTU, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des

Lösungsmittels vorzugsweise bei 80°C mit dem Amin umgesetzt werden. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das gemischte Säureanhydrid, Imidazolid oder Azid eingesetzt werden.

- Nitrile lassen sich nach literaturbekannten Verfahren zu Amiden verseifen. Sehr effektiv ist die Umsetzung mit Kaliumkarbonat und Wasserstoffperoxid in einem aprotischen polaren Lösungsmittel wie Dimethylsulfoxid vorzugsweise bei Raumtemperatur nach Synthesis, 1989, 949.
- Weiterhin lassen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I dadurch herstellen, daß man eine Verbindung der Allgemeinen Formel Ila

15

20

25

worin A, B, D, G, L, M, Q, W und R¹ die in der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen haben und E ein Halogen oder ein O-Sulfonat, wie z.B. ein Chlor-, Brom- oder Iodatom, ein O-Trifluormethansulfonat oder O-Methylsulfonat bedeutet,

a. mit geeignet substituierten terminalen Alkenen in einer Heck-Reaktion (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses", Academic Press 1985, New York, S. 179ff.) oder mit Vinylboronsäuren oder Vinylboronsäureestern in einer Suzuki-Reaktion (cf. Tetrahedron Lett. 1983, 39, 3271ff.) oder mit Vinylstannanen in einer Stille-Reaktion (cf. Pure & Appl. Chem. 1985, 57, 1771) umgesetzt wird, oder

10

oder

- b. mit beliebig substituierten terminalen Alkinen beispielsweise nach der Methode von Stephens-Castro (cf. J. Org. Chem. 1963, 28, 3313ff.) oder Palladium-katalysiert nach der Methode von Sonogashira (cf. "Comprehensive Organic Synthesis: Carbon-Carbon σ–Bond Formation", Pergamon Press 1991, Oxford UK, Volume 3, S. 551ff.) gekuppelt wird, oder
- Press 1991, Oxford UK, Volume 3, S. 551ff.) gekuppelt wird, oder
 c. mit Aryl- und Hetarylborsäuren oder deren Estern in einer *Suzuki*-Reaktion (cf. Acc. Chem. Res. 1991, 63, 419ff. oder J. Am. Chem. Soc. 2000, 122, 4020ff.), oder mit Aryl- und Hetarylstannanen in einer *Stille*-Reaktion (cf. Angew. Chem. 1986, 98, 504ff. oder Angew. Chem. Int. Ed. 1999, 38, 2411ff.) oder mit Aryl- und Hetaryl-Grignardverbindungen oder den analogen Zinkorganischen Derivaten in einer *Negishi*-Reaktion (cf. "Metal-catalyzed Cross-coupling Reaction" Eds. Diederich/Stang, Wiley-VCH 1998, New York, Chapter 1 oder auch J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 2719ff.) gekuppelt wird,
- d. in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid in Gegenwart des entsprechenden Alkohols (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses", Academic Press 1985, New York, S. 352ff. oder Synth. Comm. 1997, 27, 515ff.) den entsprechenden Carbonsäureester überführt wird, oder
- e. in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid-Wasser Gemischen in die entsprechende Carbonsäure überführt wird (cf. J. Org. Chem. 1981, 46, 4614ff.). Durch Verseifung der Carbonsäureester können ebenfalls die Carbonsäuren erhalten werden, oder
- f. in einer Palladium-katalysierten Carbonylierung unter 1 bis 20 bar Kohlenmonoxidatmosphäre in Dimethylformamid in Gegenwart von Aminen die entsprechenden Carbonsäureamide hergestellt werden (cf. "Palladium Reagents in Organic Syntheses", Academic Press 1985, New York, S. 352ff., Tetrahedron Lett. 1982, 23, 3383ff.). Die Synthese der Carbonsäureamide kann ebenfalls aus Carbonsäureestern erfolgen; besonders bewährt hat sich hier die Methode nach Weinreb (cf. Tetrahedron Lett. 1977, 17, 4171ff., J. Org, Chem. 1995, 60, 8414ff.). Die Carbonsäureamide können

10

15

20

25

30

PCT/EP02/04924

ebenfalls aus den unter e) hergestellten Carbonsäuren synthetisiert werden; dazu stehen grundsätzlich alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung (cf. Synthesis 1972, 453-63 oder "Comprehensive Organic Transformations", Wiley-VCH 1989, New York, 972-6). Beispielsweise kann die entsprechende Carbonsäure in aprotischen polaren Lösungsmitteln, wie zum Beispiel Dimethylformamid, über ein aktiviertes Carbonsäurederivat, beispielsweise erzeugt durch Zugabe von Carbonyldiimidazol, bei Temperaturen zwischen 0-120 °C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, mit Aminen umgesetzt werden, wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201), oder g. mit Thioalkylen, -arylen und -hetarylen direkt, in Gegenwart von Basen, wie beispielsweise Kaliumhydrid oder Kaliumtertiärbutanolat oder Übergangsmetallen, wie beispielsweise Kupferspänen, Kupferchlorid oder- bromid oder Palladiumdichlorid in aprotischen Lösungsmitteln, wie beispielsweise Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder Xylol bei Temperaturen zwischen 20-200 °C das entsprechende Sulfid überführt wird. Die Durchführung der Reaktion in einer Mikrowellenapperatur kann sich dabei als vorteilhaft erweisen (cf. Tetrahedron 1983, 39, 4153ff.). Die Herstellung von 2-Thiosubstituierten Pyridylderivaten kann auch leicht aus dem 2-Pyridonderivat nach Thionylierung mit Phosphorpentasulfid (cf. Bull. Soc. Chim. Fr.; 1953; 1001ff.) oder Lawesson-Reagenz (Tetrahedron 1984, 40, 2047ff.) und anschließender Alkylierung mit Alkylhalogeniden, vorzugsweise mit Alkyliodiden (cf. J. Org. Chem. 1999; 64, 7935-9) oder Alkylsulfonaten, vorzugsweise Alkyltrifluormethylsulfonaten, erfolgen.

h. Durch Oxidation der Sulfide mit gängigen Oxidationsmitteln wie beispielsweise Wasserstoffperoxid, Natriumperiodat, Teritiärbutoxyhypochlorit, Natriumchlorit, Metachlorperbenzoesäure, Trifluorperessigsäure, Dimethyldioxiran, Cerammoniumnitrat oder Salpetersäure (cf. "Oxidations in Organic Chemistry", ACS Washington 1990, S.252-63) in Lösungsmitteln, wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran, Acetonitril, Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, Dimethylsulfoxid, Dimethoxyethan, Diglym, Tetraglym oder Wasser, bei Temperaturen zwischen 20°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels können die

10

15

30

entsprechenden Sulfoxide erhalten werden. Die so erhaltenen Sulfoxide können weiter zu den entsprechenden Sulfonen oxidiert werden; dieses wird beispielsweise durch Oxidationsmittel wie Wasserstoffperoxid, Kaliumpermanganat, Natriumperborat oder Kaliumhydrogenpersulfat (cf. Tetrahedron Lett. 1981, 22, 1287ff.) in Lösungsmitteln, wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran, Acetonitril, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid oder Wasser, bei Temperaturen zwischen 20°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels erreicht. Die Behandlung von Sulfiden mit einem Überschuß der oben aufgeführten Oxidationsmittel führt direkt zu den entsprechenden Sulfonen (cf. "The chemistry of sulphones and sulfoxides" in Patai, Wiley 1988, New York, S.165-231).

- i. Durch Oxidation der unter g) erhaltenen Thiole k\u00f6nnen die Chlorsulfonate hergestellt werden; besonders bew\u00e4hrt haben sich hier die Oxidation mit Chlor in w\u00e4\u00e4sriger Salzs\u00e4ure (cf. J. Org. Chem. 1999; 64, 5896-903) oder Tetrachlorkohlenstoff (cf. J. Med. Chem. 2000, 43, 843-58) oder mit Natriumhypochlorit in Schwefels\u00e4ure (cf. Tetrahedron Asymm. 1997; 8; 3559-62).
- j. Durch Umsetzung mit einem Gemisch aus Kupferrhodanid und
 Kaliumrhodanid in polar aprotischen Lösungsmitteln, wie beispielsweise
 Acetonitril, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid,
 Diglym, Tetraglym, N-Methylpyrrolidinon können die entsprechenden
 Thiocyanate erhalten werden (cf. J. Chem. Soc. Chem. Comm. 1989, 81ff).
 Aus diesen wiederum können durch Oxidation mit Hypochlorit die
 entsprechenden Sulfonsäurechloride erhalten werden.
 - k. Durch Umsetzung der unter i) aufgeführten Chlorsulfonate mit Aminen, in Lösungsmitteln, wie beispielweise Dichlormethan, Dichlorethan, Chloroform, Tetrahydrofuran, Ethylacetat, Acetonitril, Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, N,N-Dimethylacetamid, Dimethoxyethan oder Wasser, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, können die entsprechenden Sulfonamide erhalten werden (cf. Tetrahedron 2000, 56, 8253-62).

- I. Durch Hydrolyse der unter i) erhaltenen Chlorsulfonate in Wasser oder wäßriger Lauge bei Temperaturen zwischen 5° und 100°C werden die entsprechenden Sulfonsäuren erhalten.
- m. Durch Palladium-katalysierte Umsetzung mit O,O-Dialkylphosphiten in aprotischen Lösungsmitteln wie beispielsweise Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid oder Toluol in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bei Temperaturen zwischen 0° und der Siedetemperatur des Lösungsmittels, bevorzugt bei 80°C, können die entsprechenden Phosphonate erhalten werden (cf. Bull. Chem. Soc. Jpn. 1982, 55, 909ff.).
 - n. Durch Metallierung, beispielsweise mit n-Butyllitium, sec-Butyllithium, tert.Butyllithium, Methyllithium, Lithiumdiisopropyamid oder Ethylmagnesiumbromid, in aprotischen Lösungsmitteln wie beispielsweise Diethylether,
 Tetrahydrofuran oder Dioxan, bei Temperaturen zwischen –100°C und 0°C,
 vorzugsweise bei –78°C in Tetrahydrofuran und Reaktion mit Isocyanaten
 können die entsprechenden Carbonsäureamide erhalten werden.

20

25

30

- o. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Chlorameisensäureester können die entsprechenden Carbonsäureester erhalten werden.
- p. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Dimethylformamid, Ethylformiat oder N-Formylmorpholin können die entsprechenden Aldehyde erhalten werden.
- q. Durch analoge Reaktionsführung wie unter n) beschrieben und Abfangen der metallierten Zwischenstufe mit Alkylhalogeniden oder Alkylsulfonaten, vorzugsweise Alkyliodide oder Alkyltrifluormethansulfonate, können die entsprechenden Pyridylalkylderivate ergeben.
- r. Durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart katalytischer Mengen Palladium-, Nickel- oder Rhodiummetall oder Salze dieser Metalle, beispielsweise Palladium auf Aktivkohle in polar-protischen Lösungsmitteln oder Lösungsmittelgemischen, wie beispielsweise Methanol-Eisessig können

die unter a) hergestellten Pyridylalkene und die unter b) hergestellten Pyridylalkine in die entsprechenden Pyridylalkane übergeführt werden.

5 Die Reihenfolge der Verfahrensschritte kann in allen Fällen auch vertauscht werden.

Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

PCT/EP02/04924

Beispiel 1

10 Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}pyridin-2-carboxylic acid propylamid

In 2,5 ml Dimethylformamid werden unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 50 mg (0,13 mMol) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure und 42 mg (0,26 mMol) Carbonyldiimidazol eingetragen und 30min bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt dann 15 mg (0,26 mMol) n-Propylamin zu dem Ansatz und rührt 12h bei Raumtemperatur weiter. Es wird dann mit Wasser auf ca. 30ml verdünnt und dreimal mit je 20 ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische Phase wird getrocknet, filtriert und eingeengt und der Rückstand über eine Flash Säule (5 g; Isolute flash silica, Fa. Separtis) mit einem Gradienten von 100% Hexan auf 50% Hexan und 50% Essigester chromatographiert. Man erhält 45 mg (79 % der Theorie) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carboxylic acid propylamid mit einem Molpeak im MS m/e= 439.

In analoger Verfahrensweise werden auch die nachfolgenden Beispiele hergestellt:

PCT/EP02/04924

5 .

Beispiel Nr.	Α	В	D	R ² ,	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak
							(m/e)
1.1	С	С	N	-CH₃	-CH₃	425,49	
1.2	С	С	Ν	-CH(CH ₃) ₂	<u> </u>	439,52	Harz/ 439
1.3	С	O	N	*	Н	437,50	Harz/ 437
1.4	С	С	N	-CH₂CF₃	. H		
1.5	С	С	N	-(CH ₂) ₂ -OH	Н	441,49	Harz/ 441
1.6	С	С	N	-(CH₂)₃OH	Н	455,52	Harz/ 455
1.7	С	С	N	-(CH ₂) ₄ OH	Н	469,54	Harz/ 469
1.8	С	С	N	он	Н	455,52	155
1.9	С	С	N	• ОН	Н	455,52	Harz/455
1.10	C ·	С	N	* OH	Н	455,52	109
1.11	С	С	N	* OH	H	455,52	82
1.12	С	С	N	* ДОН		483,87	Harz/ 483
1.13	С	С	N	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	468,	/468
1.14	С	С	Ν	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	H	482,59	/469

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.15	С	N	С	-CH₃	-CH₃	425,49	106
1.16	С	N	С	-CH₃	Н	411,46	180
1.17	С	N	С	-C₂H₅	Н	425,49	165
1.18	С	N	С		Н	437,50	172
1.19	С	N	С	-(CH ₂) ₂ -OH	H	441,49	136
1.20	С	N	С		Н	474,52	207
1.21	С	N	C		Н	465,55	94
1.22	С	N	С		Н	473,53	187
1.23	С	N	С	-C₃H ₇	Н	439,52	96
1.24	С	N	С	-CH(CH ₃) ₂	Н	439,52	174
1.25	С	N	С	"_ОН	Н	455,52	103
1.26	С	N	С	OH	Н	455,52	110
1.27	С	N	С	OH	H	455,52	105
1.28	С	N	С	OH	Н	455,52	100
1.29	С	N	С		H	479,58	110

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.30	С	Ν	С		Н	491,52	204
1.31	С	Ν	С	.O	Н	487,56	151
1.32	С	N	С	-(CH ₂) ₃ -OH	Н	455,52	65
1.33	С	N	С	-(CH ₂) ₅ -OH	Н	483,57	70
1.34	С	N	С	-(CH ₂) ₄ -OH	Н	469,54	70
1.35	С	N	С	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	455,52	98
1.36	C	Ν	C.	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	HH	482,59	95
1.37	С	Ν	С		H	503,56	190
1.38	С	N	С		H	474,52	190
1.39	С	N	C		Н	474,52	105
1.40	С	N	C	* Дон	Н	483,57	75
1.41	С	N	С	* Дон	Н	469,54	50
1.42	С	N	С	* ОН	Н	469,54	. 170
1.43	С	N	С	-(CH ₂) ₂ OCH ₃	Н	455,52	67
1.44	С	N	С	* Дон	Н	483,57	86
1.45	С	N	C	, ОН	Н	497,6	86

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.46	C	N	С	* When OH	H	483,57	66
1.47	С	N	С	ф	Н	495,58	148
1.48	С	N	С	» Mun Ph	Н	517,58	78
1.49	С	N	С	→ OH Ph	Н	517,58	91
1.50	С	N	С	* OH	Н	471,51	85
1.51	С	N	С	→ William tBu	Н	497,59	98
1.52	С	N	С	CH₂CF₃	Н	479,46	96
1.53	С	N	С	HO	Н	495,58	127
1.54	С	N	С	* Innin OH	H .	497,59	96
1.55	С	N	С	* """	Н	469,54	78
1.56	С	N	С	* \	Н	469,54	78

Beispiel Nr.	Α	В	D	· R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.57	С	N	С	(CH ₂) ₃ -NO	Н	510,59	
1.58	С	N	С	* (CH ₂) ₂ -N	Н	524,62	
1.59	С	N	С	* OH	H	469,54	

Beispiel Nr.	Α	D	В	R²	R³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.60	С	С	N	-CH(CH ₂ OH) ₂	Н	488,46	97
1.61	С	С	N	-(CH₂)₃OH	Н	500,52	125
1.62	С	С	N	-(CH ₂) ₂ -OMe	Н	472,46	67
1.63	С	С	N	-(CH ₂) ₅ OH	Н	500,52	92
1.64	С	С	N	-(CH ₂) ₄ OH	Н	486,49	73
1.65	С	С	N	ОН	Н	472,46	82
1.66	С	С	N .	* ОН	Н	472,46	73
1.67	С	С	N	OH	Н	472,46	87
1.68	С	С	N	* OH	Н	472,46	93
1.69	С	С	N	* Дон	Н	486,49	67
1.70	С	C	N	* OH	Н	500,52	67
1.71	С	С	Ν	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	485,51	82
1.72	С	С	Z	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	Н	499,53	74
1.73	С	С	N		Н	491,47	142
1.74	С	С	N		7	491,47	104
1.75	С	С	N		Н	491,47	73

Beispiel	Α	В	D.	Z	MW	Smp. [°C] / MS
Nr.						Molpeak (m/e)
1.76	С	N	С	-CH₃	480,57	99

Beispiel Nr.	A	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.77	С	N	С	*ОН	Н	473,50	
1.78	С	N	С	OH	H	473,50	
1.79	С	N	С	* OH	Н	473,50	
1.80	С	N	С	* OH	Н	473,50	
1.81	С	N	С	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	486,54	

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R ³	MW	Smp. [°C] oder MS Molpeak (m/e)
1.82	С	С	N	-(CH₂)₃OH	Н	500,52	80
1.83	C	С	N	*OH	Н	472,46	50
1.84	C	С	N	*ОН	Н	472,46	83
1.85	С	С	N	* ОН	Н	472,46	129
1.86	С	С	N		Н	491,47	150
1.87	С	С	N	. N	Н	491,47	148
1.88	С	С	N	-(CH ₂) ₅ OH	Н	500,52	101
1.89	С	С	N	-CH(CH ₂ OH) ₂	Н	488,46	144
1.90	С	С	N	-(CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂	Н	499,53	117
1.91	С	С	N	-(CH ₂) ₂ -OMe	Н	472,46	54
1.92	С	С	N	2	Н	491,47	121
1.93	С	С	N	-(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	Н	485,51	139
1.94	С	С	N	* Дон	Н	500,52	70
1.95	С	С	N	*	Н	486,49	88
1.96	С	С	N	*OH	Н	472,46	76
1.97	С	С	N	-(CH ₂) ₄ OH	Н	488,52	

Beispiel Nr.	Α	В	D	R¹	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.98	С	N	С		OH	Н	459,50	
1.99	Ċ	. N	С	» N Me	* OH	Н	458,51	
1.100	С	N	С	* N Me	OH	Н	458,51	
1.101	С	N	С		* OH	Н	444,49	,
1.102	С	N	C .		OH	Н	444,49	
1.103	С	N	С	N-Me	OH	Н	458,51	
1.104	С	N	С	N-Me	OH	Н	458,51	
1.105	С	N	С		* OH	Н	444,49	
1.106	С	N	С		, OH	Н	444,49	

Beispiel Nr.	Α	D	В	R¹	R²	R³	MVV	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.107	С	N	С		OH	Н	459,50	160,7
1.108	С	N	С		он	H	459,50	123,8
1.109	С	N	С		* ОН	H	459,50	123
1.110	С	N	С		OH	Н	459,50	
1.111	С	N	C.	OOOOOO	* OH	Н	502,52	199,2
1.112	С	N	С	OMe	ОН	Н	502,52	180,4
1.113	С	N	С	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	, ОН	Н	502,52	-
1.114	С		С	Me OMe	OH	Н	499,56	·
1.115	С	N	С	Me OMe	*\\OH\	Н	499,56	174
1.116	С	N	С	Me * OMe	*ОН	Н	499 <u>,</u> 56	173,8

Beispiel Nr.	Α	D	В	R¹	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
1.117	С	N	С	* Me	* OH	Н	458,51	,
1.118	С	N	С	* Me	, ОН	Н	458,51	~
1.119	С	N	С	* Ne	» OH	Η	458,51	
1.120	С	N	С	* Ne	* OH	Н	458,51	
1.121	С	N	С	*	* OH	H	444,49	No.
1.122	С	N	С		* OH	H	444,49	·
1.123	С	N	C .		ОН	H	444,49	·
1.124	С	N	С		*ОН	Н	444,49	
1.125	С	N	C.	OOOOOO	* OH	H	502,52	

Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure pyridin-3-ylamid

5

10

15

20

120 mg (0,3 mMol) 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure werden unter Argon in 5 ml absolutem Dimethylformamid gelöst, mit 56 mg (0,6 mMol) 3-Aminopyridin, 76 mg (0,75 mMol) N-Methylmorpholin und 136 mg (0,36 mMol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) versetzt und 48 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wird am Vakuum eingeengt und der Rückstand über eine Flashsäule (5 g Isolute flash silica, Fa. Sepostis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid : Ethanol = 100 : 0 bis 95 : 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält mg 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylaminol-methyl}-pyridin-2-carbonsäure pyridin-3-ylamid.

MS (m/e 474)

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

5

Beispiel Nr.	Α	В	D	R²	R³	MW	Smp. [°C] / MS Molpeak (m/e)
2.1	С	С	N	* N	Н	474,52	474 (m/e)
2.2	С	С	N	· N	H	474,52	474 (m/e)

Herstellung von 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

10

15

36 mg (0,09 mMol) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid werden in 1 ml Dimethylsulfoxid mit 30 mg (0,22 mMol) Kaliumcarbonat und 0,05 ml (0,42 mMol) Wasserstoffperoxid (30 %ig) versetzt und 3,5 h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird dann mit Wasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mit warmem Methanol ausgerührt. Man erhält 5 mg (11 % der Theorie) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel 3.1

5 4-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

10 Beispiel 3.2

15

4-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2- carbonsäureamid

5

15

Beispiel 3.3

5-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2- carbonsäureamid

ONH CONH₂

10 Beispiel 3.4

5-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

Beispiel 3.6

10

5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

15

10 Beispiel 3.8

4-{[2-(1*H*-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

4-{[2-(1-Methyl-1*H*-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

5

10

15 **Beispiel 3.10**

5-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbosäureamid

4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid

Herstellung von N-*tert*-Butyl-(4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid)

5

10

15

20

In 5ml Toluol werden unter Schutzgas und Feuchtigkeitsausschluss 72mg (0,5mMol) 3-Aminoisochinolin mit 0,25ml Trimethylaluminium (0,5mMol; 2 molar in Toluol) versetzt und 30min. bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt dann 120mg 0,45mMol) 2-[(2-tert-Butylcarbamoyl-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester hinzu und heizt 2h auf 120°C. Es wird nach Abkühlen mit 30ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung versetzt und dreimal mit je 30ml Essigester extrahiert. Die gesammelte Essigesterphase wird mit Waser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid:Ethanol=95:5 als Elutionsmittel chromatographiert. Nach einer zweiten Chromatographie über Kieselgel mit Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel erhält man 70mg (30% d.Th) N-tert-Butyl-(4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäureamid) vom Schmeltpunkt 201°C.

Herstellung von 4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid

5

283mg (1mMol) 2-Chloro-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid wird in 5 ml Pyridin mit ca 1,66mMol 4-Aminomethyl-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid versetzt und 2h auf 100°C erwärmt. Nach Einengen wird in Wasser aufgenommen und dreimal mit je 30ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische Phase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid:Aceton=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 40mg (9% d.Th) an 4-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-6-azaphenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid als Harz.

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(pyridin-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

94 mg (0,22 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid werden in 3,7 ml Toluol nacheinander mit 0,73 ml Ethanol, 0,36 ml einer 2 molaren Natriumcarbonatlösung, 6 mg

Palladium(o)tetrakistriphenylphosphin und 32 mg Pyridin-3-boronsäure versetzt und 6,5 Stunden auf 120°C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit Wasser auf 25 ml verdünnt und dreimal mit je 25 ml Essigester extrahiert. Die gesammelte Essigesterphase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid, Ethanol = 10 : 1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 45 mg (47 % der Theorie) N- (Isochinolin-3-yl)-2-[3-(pyridin-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid als Harz.

1H-NMR (d6-DMSO): 10.68 (s, 1H), 9.21 (s, 1H), 8.72 (s, 1H), 8.64 (d, J=3.8, 20 1H), 8.57 (d, J=5.1, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.48 (s, 1H), 8.11-7.94 (m, 4H), 7.85 (d, J=7.6, 1H), 7.74 (t, J≈7.3, 1H), 7.59-7.47 (m, 3H), 7.23 (t, J≈7.5, 1H), 6.63 (t, J≈7.5, 1H), 6.39 (d, J=8.3, 1H), 4.45 (d, J=5.0, 2H).

MS (CI-NH3): 432 (80%, [M+H]⁺)

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(thien-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-(thien-3-yl)-pyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid hergestellt:

10

MS (CI-NH3): 437 (100%, [M+H]+)

Beispiel 6.2

15

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-aminocarbonylpyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

20

130 mg (0,34 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-cyanopyridin-4-yl-methylamino]benzoesäureamid werden in 2,5 ml Dimethylsulfoxid mit 126 mg Kaliumcarbonat und 0,25 ml Wasserstoffperoxid (30 %ig) versetzt und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Es wird dann mit Wasser versetzt und das ausgefallene Produkt abgesaugt. Der Rückstand wird in einem Gemisch aus Methylenchlorid / Ethanol ausgerührt und abgesaugt. Man erhält 96 mg (71 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid vom Schmelzpunkt: 200°C.

1H-NMR (d6-DMSO): 10.73 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.56 (d, J=4.7, 1H), 8.25 (br.s, 1H), 8.10-8.04 (m, 3H), 7.95 (d, J=8.0, 1H), 7.88 (d, J=6.9, 1H), 7.74 (t, J≈7.4, 1H), 7.63-7.57 (m, 3H), 7.25 (t, J≈7.0, 1H), 6.64 (t, J≈7.5, 1H), 6.54 (d, J=8.4, 1H), 4.62 (br.d, J=5.5, 2H).

MS (EI): 397 (38%, [M]⁺)

15 Beispiel 6.3

10

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-5-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-aminocarbonylpyridin-5-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

25 hergestellt.

MS (ESI): 398 (78%, [M+H]⁺)

Beispiel 6.4

5

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

10

20 mg N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid (0,05 mmol), 1,6 mg (0,003 mmol) Bis(diphenylphosphin)ferrocen (DPPF), 0,35 mg (0.0015 mmol) Palladium(II)acetat, 14 μl (0,1 mmol) Triethylamin werden in einem Gemisch aus 1 ml Methanol und 1 ml Dimethylformamid suspendiert und 5 Stunden im Autoclaven unter CO-Atmosphäre (3 bar) bei 50°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt und über Kieselgel mit Hexan:EtOAc=3:7 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 12 mg (58 % der Theorie) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid.

20

15

1H-NMR (CDCl3): 9.12 (br.s, 1H), 8.94 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.61 (d, J=5.1, 1H), 8.36 (br.s, 1H), 8.09 (s, 1H), 7.87 (d, J=8.5, 1H), 7.81 (d, J=8.5, 1H), 7.71 (d, J=7.7, 1H), 7.64 (t, J≈7.8, 1H), 7.49-7.44 (m, 2H), 7.24-7.19 (m, 1H), 6.68 (t, J≈7.8, 1H), 6.42 (d, J=8.0, 1H), 4.50 (br.s, 2H), 3.93 (s, 3H).

25 MS(ESI): 413 (100 %, [M+H]*)

5

10

15

20

Beispiel 6.5

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-benzyloxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-benzyloxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid hergestellt.

1H-NMR (CDCl3): 9.00 (s, 1H), 8.76 (br.s, 1H), 8.68 (d, J=5.0, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.39 (t, J≈6.1, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.91 (d, J=7.9, 1H), 7.85 (d, J=8.0, 1H), 7.69-7.62 (m, 2H), 7.53-7.46 (m, 4H), 7.38-7.25 (m, 4H), 6.73 (t, J≈7.2, 1H), 6.48 (d, J=7.8, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.56 (d, J=6.0, 2H). MS (CI-NH3): 489 (85%, [M+H] $^{+}$)

Beispiel 6.6

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

NH COOH

a. 20 mg N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-methoxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid (0,05 mmol) werden in einem Gemisch aus 1 ml
Tetrahydrofuran und 1 ml Methanol mit 10.2 mg (0,25mmol) Lithiumhydroxyd in Wasser versetzt und 4 Stunden bei 22°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt und über Kieselgel mit
 Toluol:Essigsäure:Wasser 10:10:1 als Elutionsmittel chromatographiert.

Man erhält 14 mg (69 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-hydroxy-carbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid.

- b. 433mg N-(Isochinolin-3-yI)-2-[2-brompyridin-4-yI)-methylamino]-benzoe-säureamid (1 mmol), 50 mg (0.09 mmol) Bis(diphenylphosphin)ferrocen
 (DPPF), 10 mg (0.045 mmol) Palladium(II)acetat, 280 µI (2 mmol)

 Triethylamin werden in einem Gemisch aus 5ml Wasser und 10 ml

 Dimethylformamid suspendiert und 5 Stunden im Autoclaven unter CO-Atmosphäre (3 bar) bei 50°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über einen Membranfilter filtriert, eingeengt, in Dichlormethan gelöst, mit Aktivkohle
 versetzt, erhitzt, filtriert und eingeengt. Der erhaltene Feststoff wird aus Dichlormethan umkristallisiert. Man erhält 283 mg (71 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yI)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yI)-methylamino]-benzoesäureamid.
- 1H-NMR (d6-DMSO): 10.73 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.63 (d, J=4.9, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.22 (br.t, J≈6.0, 1H), 8.10 (d, J=8.0, 1H), 8.04 (s, 1H), 7.94 (d, J=8.1, 1H), 7.87 (d, J=6.8, 1H), 7.74 (t, J≈7.5, 1H), 7.60-7.54 (m, 2H), 7.25 (t, J≈7.0, 1H), 6.65 (t, J≈7.6, 1H), 6.54 (d, J=8.4, 1H), 4.62 (br.d, J=5.5, 2H). Ein Proton wird nicht beobachtet oder ist verdeckt.
- 20 MS(CI-NH3) : 399 (75 %, [M+H]*) Schmelzpunkt: 185 °C

5

10

15

20

Beispiel 6.7

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-morpholinocarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

Eine Mischung aus 40 mg N-(Isochinolin-3-yl)-2-[(2-hydroxycarbonylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid (0,1 mmol) und 9 µl (0,1 mmol) Morpholin in 1 ml Dimethylformamid wird portionsweise mit 34 mg (0,2 mmol) Carbonyl-diimidazol versetzt. Nach 4 Stunden Rühren bei 22 °C wird eingeengt, der Rückstand in 5 ml Dichlormethan gelöst, mit 1 molarer wäßriger Kaliumcarbonatlösung (2 ml) gewaschen, getrocknet (MgSO₄), filtriert und eingeengt. Farbloses Harz (38 mg, 81% der Theorie).

1H-NMR (CDCI3): 9.02 (s, 1H), 8.71 (br.s, 1H), 8.64 (s, 1H), 8.51 (d, J=5.1, 1H), 8.36 (t, J≈6.0, 1H), 8.01 (s, 1H), 7.93-7.82 (m, 2H), 7.69-7.64 (m, 2H), 7.50 (t, J≈7.8, 1H), 7.39 (d, J=6.1, 1H), 7.28-7.20 (m, 1H), 6.73 (t, J≈7.8, 1H), 6.52 (d, J=8.1, 1H), 4.55 (d, J=6.0, 2H), 3.79-3.62 (m, 8H). MS(EI): 467 (15 %, [M+H] †)

Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

5

10

15

108 mg (0,25 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid werden in 1ml Dimethylformamid mit 1ml Triethylamin, 5 mg (0,026 mMol) Kupfer-1-jodid, 9 mg (0,008 mMol) Palladiumtetrakistriphenyl-phosphin und 0,07 ml Trimethylsilylacetylen versetzt und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 3,5 Stunden auf 70°C Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit 40 ml Waser versetzt und dreimal mit je 25 ml Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 38 mg (33,6 % der Theorie) an N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid als amorpher Feststoff.

20 1H-NMR (d6-DMSO): 10.71 (s, 1H), 9.22 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.58 (s, 1H), 8.49 (d, J=4.9, 1H), 8.21 (br.t, J≈6.1, 1H), 8.09 (d, J=8.2, 1H), 7.92 (d, J=8.0, 1H), 7.88 (d, J=7.9, 1H), 7.74 (t, J≈8.0, 1H), 7.57 (t, J≈7.7, 1H), 7.40 (d, J=5.1, 1H),

7.28 (t, J≈7.5, 1H), 6.65 (t, J≈7.7, 1H), 6.54 (d, J=8.1, 1H), 4.58 (d, J=6.0, 2H), 0.27 (s, 3H).

MS (EI): 450 (105%, [M]⁺)

5

10

Beispiel 6.9

Herstellung von N-(lsochinolin-3-yl)-2-[2-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise zu Beispiel 9 wird auch N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-trimethylsilylethinylpyridin-4-yl)-methylamino]-benzoesäureamid

15

hergestellt.

Herstellung der Ausgangs- und Zwischenverbindungen

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Beispiel A

10 Verfahrensstufe 1

A-1) Herstellung von 2-Brompyridin-5-carbaldehyd

2-Brompyridin-5-carbaldehyd wid nach F.J.Romero-Salguerra et al.THL 40,859 (1999) hergestellt.

A-2) Herstellung von 2-Brom-isonicotinsäure

20

160 g (0,93 mol) 2-Brom-4-methyl-pyridin werden zu 152 g (0,96 mol)
Kaliumpermanganat in 4 l Wasser zugetropft. Anschließend wird eine Stunde
unter Rückfluss gerührt, bevor noch einmal 152 g (0,96 mol)
Kaliumpermanganat zugegeben werden. Nach zwei weiteren Stunden des
Nachrührens unter Rückfluss wird heiß über Celite abgesaugt und mit Wasser
gewaschen. Die wässrige Phase wird dreimal mit Dichlormethan ausgeschüttelt.
Die wässrige Phase wird auf die Hälfte eingeengt und mit konzentrierter

Salzsäure auf pH 2 eingestellt. Der ausgefallene Feststoff wird abgesaugt und bei 70° C im Vakuum getrocknet. Es fallen 56,5 g (28 % der Theorie) 2-Bromisonicotinsäure als weißes Festprodukt an.

5

A-3) Herstellung von 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin

Zu 56,5 g (280 mmol) 2-Brom-isonicotinsäure in 1,2 l Tetrahydrofuran (THF) werden 30,2 ml (295 mmol) Triethylamin zugegeben. Anschließend wird auf - 10° C abgekühlt und tropfenweise mit 38,2 ml (295 mmol) Chlorameisensäureisobutylester versetzt. Nachdem eine Stunde bei -10° C nachgerührt worden ist, wird auf -70° C abgekühlt und tropfenweise mit 590 ml (590 mmol) Lithiumaluminiumhydrid (LiAlH₄)-Lösung (1M in THF) versetzt. Nach einer Stunde des Nachrührens bei -70° C lässt man auf -40° C kommen. Es werden 600 ml 50 %-ige Essigsäure zugegeben. Über Nacht wird bei Raumtemperatur gerührt. Die unlöslichen Bestandteile werden abgesaugt, und das Filtrat wird eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Hexan und Hexan/Essigester 1:1 gereinigt. Es fallen 28,0 g (55 % der Theorie) 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin als weißes erstarrendes Öl an.

A-4) Herstellung von 2-Brom-4-formyl-pyridin

5

10

20

25

Zu 28,0 g (148,9 mmol) 2-Brom-4-hydroxymethyl-pyridin in 500 ml Dichlormethan werden 149 g (1714 mmol) Braunstein in 6 Stunden zudosiert. Anschließend wird 48 Stunden bei RT nachgerührt. Es wird über Celite abgesaugt und eingeengt. Es fallen 16,4 g (60 % der Theorie) 2-Brom-4-formyl-pyridin als erstarrendes weißes Öl an.

Verfahrensstufe 2

15 A-5) Herstellung von 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-benzamid

3,46 g (13,17 mMol) 2-Amino-*N*-isochinolin-3-yl-benzamid werden in 50 ml Methanol vorgelegt, mit 1,5 ml Eisessig sowie 2,45 g (13,17 mMol) 2-

Brompyridin-5-carbaldehyd versetzt und für 24 h unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss bei Raumtemperatur gerührt. Anschliessend wird mit 828 mg (13,17 mMol) Natriumcyanoborhydrid versetzt und weitere 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen unter Vakuum wird der Rückstand in verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung aufgenommen und abgesaugt. Der erhaltene Rückstand wird in wenig Essigester ausgerührt und nochmals abgesaugt. Der dabei erhaltene Rückstand wird über Kieselgel mit

Hexan:Essigester=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 3,27 g (57 % der Theorie) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid.

5

A-6) Herstellung von N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

10

15

20

263 mg (1mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-aminobenzoesäureamid werden in 6 ml MeOH nacheinander mit 0,06 ml Eisessig, 298 mg (1,6 mMol) 3-Brom-pyridin-4-carbaldehyd (dargestellt nach Tetrahedron 2000, 347) versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 100 mg (1,6 mMol) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und weitere 24 Stunden gerührt. Man versetzt dann mit 50 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung und saugt das ausgefallene Produkt ab. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid: Ethanol = 95: 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält N-(Isochinolin-3-yl)-2-[3-brompyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid als Harz. Das eingesetzte 3-Brom-pyridin-4-carbaldehyd wird nach Chem. Pharm. Bull. 1970, 38, 2446 hergestellt.

5

10

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

A-7) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-isochinolin-3-yl-benzamid

1H-NMR (CDCl3): 9.00 (s, 1H), 8.78 (s, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.35 (t, J≈5.7, 1H), 8.30 (d, J=5.1, 1H), 7.92 (d, J=8.1, 1H), 7.86 (d, J=8.5, 1H), 7.70-7.65 (m, 2H), 7.53-7.48 (m, 2H), 7.33-7.26 (m, 2H), 6.75 (t, J≈7.8, 1H), 6.48 (d, J=8.5, 1H), 4.48 (d, J=5.9, 2H).

MS (CI, NH3): 435 (100 %), 433 (100 %)

A-8) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

5

A-9) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

10

15

A-11) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

5

A-12) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

10

A-13) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

15

A-14a) 2-[(2-Brom-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(3-trifluoromethyl-phenyl)-benzamid

5

A-14b) 2-[(6-Brom-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-3-methylchinolin-2-yl)-benzamid

10

15

5

Verfahrensstufe 3

A-15) Herstellung von 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

3,27 g (7,55 mMol) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-ylbenzamid werden in 75 ml Dimethylformamid mit 2,2 ml Triethylamin, 36 ml Wasser, 362 mg (0,65 mMol) Bisdiphenylphosphinoferrocen und 75 mg (0,33 mMol) Palladium(II)acetat versetzt und im Autoklaven unter Kohlenmonoxid bei einem Druck von 3 Bar und einer Temperatur von 50°C 3 h geschüttelt. Nach Erkalten wird über Kieselgur abgesaugt und eingeengt. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, mit Eisessig auf pH 5-6 eingestellt, abgesaugt und der Filterkuchen mit Hexan nachgewaschen. Man erhält 3,35 g 5-{[2-(Isochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure, die ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt werden.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

A-16) 4-{[2-(lsochinolin-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-17) 4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

A-18) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-19) 4-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-20) 5-{[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

A-21) 5-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2H-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-22) 4-{[2-(7-Methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-23) 4-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

15

A-24) 5-{[2-(7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-25) 5-{[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-26) 4-{[2-(1-Methyl-1*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

A-27) 4-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}pyridin-2-carbonsäure

A-28) 5-{[2-(2-Methyl-2*H*-indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

A-29) 4-{[2-(3-Trifluoromethyl-phenylcarbamoyl)-phenylamino]-methyl}-pyridin-2-carbonsäure

10

Schmelzpunkt 151 °C

15

A-30) 4-{[2-(1H-Indazol-6-ylcarbamoyl)-phenylamino]methyl}-pyridin-2-carbonsäure

A-31) 4-{[2-(1H-Indazol-5-ylcarbamoyl)-phenylamino]methyl}-pyridin-2-carbonsäure

5

5

15

25

Beispiel B

Verfahrensstufe 1

B-1) Herstellung von 5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on

5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on wird nach R.T. Courts, J.Org.Chem. 48, 3747,(1970) hergestellt.

B-2) Herstellung von Dinitrophenylessigsäuremethylester.

22,6 g (100 mMol) 2,4-Dinitrophenylessigsäure werden in einer Mischung von 200 ml Methanol und 830 ml Toluol gelöst und bei Raumtemperatur mit 83 ml Trimethylsilyldiazomethan (2 molar in Toluol; 166 mMol) versetzt und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen zur Trockene und Trocknen bei 70 °C am Vakuum erhält man 24 g (100 % der Theorie) an 2,4-Dinitrophenylessigsäuremethylester.

B-3) Herstellung von 6-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on

5 20 g (83 mMol) an 2,4-Dinitrophenylessigsäuremethylester werden in 400 ml Eisessig mit 2,1 g Palladium/ Kohle (10%) unter 20 bar Wasserstoff 1,5 h bei Raumtemperatur hydriert. Nach Abfiltrieren vom Katalysator wird eingeengt und scharf über festem Kaliumhydroxid im Vakuum getrocknet. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Methylenchlorid:Ethanol = 97,5 : 2,5 bis 90 : 10 als Elutionsmittel chromatographiert. Nach Umkristallisation aus Essigester erhält man 4 g (30 % der Theorie) 6-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on vom Schmelzpunkt 206 °C.

15

Verfahrensstufe 2

B-4) Herstellung von 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on

20

25

356 mg 5-Nitro-1,3-dihydro-indol-2-on werden in 30 ml Tetrahydrofuran: Ethanol = 1:1 mit 400 mg Palladium auf Kohle (10 %) bei Raumtemperatur und Normaldruck 1 h hydriert. Nach Absaugen vom Katalysator über Kieselgur und Einengen erhält man 320 mg (100 % der Theorie) an 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on.

B-5) Herstellung von 6-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on

In analoger Weise wird aus der entsprechenden Nitroverbindung 6-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on hergestellt.

Verfahrensstufe 3

10

25

B-6) 2-Nitro-N-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl)-benzamid

In 1 ml Dimethylacetamid werden 320 mg 5-Amino-1,3-dihydro-indol-2-on gelöst und tropfenweise mit 371 mg (2 mMol) 2-Nitrobenzoylchlorid versetzt, wobei eine leichte Erwärmung eintritt. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand in Essigester und Wasser aufgenommen. Das Absaugen eines unlöslichen Feststoffs gibt 130 mg (21,9 % der Theorie) 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid. Nach Ausschütteln wird die organische Phase gewaschen, filtriert und eingeengt und man erhält nochmals 400 mg (67 % der Theorie) 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt 265 °C.

B-7) Herstellung von 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)benzamid

5

In analoger Verfahrensweise zu I) wird 2-Nitro-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid vom Schmelzpunkt >300°C hergestellt.

10

Verfahrensstufe 4

B-8) Herstellung von 2-Amino-N-(indol-2-on-5-yl)benzoesäureamid

15

In analoger Verfahrensweise zur Verfahrensstufe 2 wird auch 2-Amino-N-(indol-2-on-5-yl)benzoesäureamid vom Schmelzpunkt 219°C hergestellt.

20

B-9) Herstellung von 2-Amino-N-(indol-2-on-6-yl)benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise zur Stufe 2 wird auch 2-Amino-N-(indol-2-on-6vl)benzoesäureamid vom Schmelzpunkt 230°C hergestellt.

5

Beispiel C

C-1) Herstellung von 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

10

15

20

25

Verfahrensstufe 1

C-2) Herstellung von 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on

13 g (85,4 mMol) 2-Hydroxy-4-methoxybenzaldehyd werden in 300 ml Toluol mit 9,8 g (102,5 mMol) n-Propylaminhydrochlorid und 11,5 ml (102,5 mMol) Nitroessigsäureethylester 15 h am Wasserabscheider erhitzt. Es werden dann nochmals 3 ml Nitroessigsäureethylester zugegeben und weitere 5 h am Wasserabscheider gekocht. Nach dem Abkühlen wird mit Essigester verdünnt und mit Wasser ausgeschüttelt. Die Essigesterphase wird getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 6,14 g (33 % der Theorie) 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on.

Verfahrensstufe 2

C-3) Herstellung von 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on

5

In analoger Weise zu Verfahrensstufe 2 aus Beispiel B wird aus 3-Nitro-7-methoxy-chromen-2-on in Ethanol 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on hergestellt.

10

15

20

Verfahrensstufe 3

C-4) Herstellung von 2-Nitro-N-(7-methoxybenzopyran-2-on-3-yl)benzoesäureamid

In Analogie zu Verfahrensstufe 3 aus Beispiel B wird aus 2-Nitrobenzoylchlorid und 3-Amino-7-methoxy-chromen-2-on 2-Nitro-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid das 2-Nitro-N-(7-methoxybenzopyran-2-on-3-yl)benzoesäureamid hergestellt.

Verfahrensstufe 4

C-5) Herstellung von 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

5

10

In Analogie zu Verfahrensstufe 2 aus Beispiel B wird aus 2-Nitro-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid in Ethanol : Tetrahydrofuran = 5 : 2 das 2-Amino-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid hergestellt.

Beispiel D

15 D-1) Herstellung von 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

20 219 mg (0,5 mMol) 2-[(6-Bromo-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid werden in 7 ml Dimethylacetamid mit 59 mg (0,5 mMol) Zink(II)cyanid, 12 mg (0,013 mMol) Tris(dibenzylidenaceton)-dipalladium, 10 mg (0,018 mMol) Bis(diphenylphosphino)ferrocen und 4 mg (0,06 mMol) Zinkpulver gegeben und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 7,5 h bei 150°C Badtemperatur gerührt. Nach Abkühlen wird mit Wasser verdünnt, mit Essigester ausgeschüttelt und die organische Phase getrocknet,

filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 97,5: 2,5 bis 90: 10 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 65 mg (30 % der Theorie) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid.

5

10

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

D-2) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)-benzamid

15

Beispiel E

20 Verfahrensstufe 1

E-1) Herstellung von 2-Chloro-nicotinsäuremethylester

5,6 g 2-Chloro-nicotinsäure werden in 280 ml Toluol und 80 ml Methanol gelöst und mit 37,4 ml (74,8 mMol) Trimethylsilyldiazomethan (2 molar in Hexan) versetzt und für 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Einengen des Ansatzes erhält man 7 g (100 % der Theorie) an 2-Chloro-nicotinsäuremethylester.

Verfahrensstufe 2

E-2) Herstellung von 2-[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]nicotinsäuremethylester

5

4,0 g (23,3 mMol) 2-Chloro-nicotinsäuremethylester werden mit 2,52 g (23,3 mMol) 4-Aminomethylpyridin 1,5 h auf 100 °C Badtemperatur erwärmt. Nach dem Abkühlen verdünnt man mit 100 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung und schüttelt dreimal mit je 50 ml Essigester aus. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Methylenchlorid : Ethanol = 10 : 1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,36 g (24 % der Theorie) an 2-I(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester.

15

10

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

E-3) 2-[(Pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

. 5

10

Verfahrensstufe 3

Herstellung von 2-[(1-Oxy-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

2,09 g (8,59 mMol) 2-[(Pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester werden in 150 ml Methylenchlorid mit 2,21 g (9,88 mMol) m-

Chlorperbenzoesäure versetzt und 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 50 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt, geschüttelt, die organische Phase abgetrennt und dreimal mit je 50 ml Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Man erhält 2,7 g (100 % der Theorie) an 2-[(1-Oxy-pyridin-4ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester als Öl. 15

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

E-5) 2-[(1-Oxy-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester 20

Verfahrensstufe 4

E-6) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]nicotinsäuremethylester

5

10

15

2,7 g (10,4 mMol) 2-[(1-Oxy-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester werden in 52 ml Dimethylformamid in einem Druckgefäss zusammen mit 3,15 g (31,2 mMol) Triethylamin und 9,19 g (62,4 mMol) Trimethylsilylcyanid 8 h auf 110 °C Badtemperatur erwärmt. Nach Einengen am Vakuum wird der Rückstand in 100 ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung aufgenommen und dreimal mit je 100 ml Essigester extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über eine Flash-Säule (50 g; Isolute flash silica; Fa.Separtis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 100: 0 bis 95: 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 1,31 g (47 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester.

In analoger Verfahrensweise wird hergestellt:

E-7) Herstellung von 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester

5

Bei der Herstellung fällt gleichzeitig eine kleine Menge 2-[(2-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester an.

Verfahrensstufe 5

E-8) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid

5

10

15

In 10 ml Toluol werden 277 mg (1,92 mMol) 3-Aminoisochinolin und 0,86 ml Trimethylaluminium (2 molare Lösung in Toluol) unter Argon und Feuchtigkeitsausschluss 30 min bei 4 °C gerührt. Man fügt dann 468 mg (1,74 mMol) 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-nicotinsäuremethylester hinzu und erhitzt anschliessend 2 h zum Rückfluss. Man versetzt mit 30 ml verdünnter Natriumhydrogenkarbonatlösung und schüttelt dreimal mit je 30 ml Essigester aus. Die vereinigte organische Phase wird gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über eine Flash-Säule (20 g; Isolute flash silica; Fa.Separtis) mit einem Gradienten von Methylenchlorid: Ethanol = 100 : 0 bis 95 : 5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 400 mg (60 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid.

E-9) N-(Isochinolin-3-yl)-2-[2-cyanopyridin-4-yl-methylamino]-benzoesäureamid

5

10

15

920 mg (2,5 mMol) N-(Isochinolin-3-yl)-2-(4-pyridylmethyl)-aminobenzoesäure-amid-N-oxid werden in einem Glasdruckgefäss nacheinander mit 20 ml
Dimethylformamid nacheinander mit 760 mg (7,5 mMol) Triethylamin und 1,24 g
(12,5 mMol) Trimethylsilylcyanid versetzt und dann für 10 Stunden auf 110 °C
Badtemperatur erwärmt. Es wird dann mit Wasser auf ca 200 ml verdünnt und dreimal mit je 50 ml Essigester ausgeschüttelt. Die gesammelte organische
Phase wird mit 50 ml Wasser gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt.
Der Rückstand wird zunächst über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 und anschliessend nochmals über Kieselgel mit Dichlormethan:Ethanol=100:2 als
Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 132 mg (14% der Theorie) an N(Isochinolin-3-yl)-2-(4-2-cyanopyridylmethyl)amino-benzoesäureamid als Harz

20

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

5

10

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

E-10) 2-[(2-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid

E-11) 2-[(6-Cyano-pyridin-3-ylmethyl)-amino]-*N*-isochinolin-3-yl-nicotinamid

Beispiel F

1. Verfahrensstufe

5

F-1) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäure-methylester

10

6,04 g (40 mmol) Anthranilsäuremethylester in 600 ml Methanol werden mit 3,2 ml Essigsäure und 7,4 g (40 mmol) 2-Brompyridin-4-carbaldehyd versetzt und bei 40° C über Nacht gerührt. Hierauf werden 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugefügt und bei 40° C über Nacht gerührt. Es werden nochmals 3,8 g (60 mmol) Natriumcyanoborhydrid zugegeben und übers Wochenende bei 40°C gerührt. Es wird mit Wasser versetzt und weitgehend eingeengt. Die wässrige Phase wird mit Essigester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan und Hexan/ Essigester 1: 3 und Hexan/ Essigester 1: 1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 10,0 g (78% der Theorie) an 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester als farbloses ÖI.

2. Verfahrensstufe

F-2) Herstellung von 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäuremethylester

5

10

15

1,28 g (4,0 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester in 140 ml Dimethylacetamid werden mit 0,532 g (4,56 mmol) Zink(II)cyanid, 0,072 g (0,08 mmol) Tris-(dibenzylidenaceton)-dipalladium, 0,088 g (0,16 mmol) Bis-(diphenylphosphino)-ferrocen und 0,029 g (0,46 mmol) Zinkpulver versetzt. Es wird 6 Stunden bei 150° C gerührt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch in Wasser gegossen. Es wird dreimal mit Essigester extrahiert; die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Reaktionsprodukt wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan:Essigester=100:0 bis 50:50 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 0,887 g (83% d.Th.) 2-[(2-Cyanopyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester in Form eines gelben Feststoffes.

20

3. Verfahrensstufe

F-3) 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(7-methoxy-3-methyl-chinolin-2-yl)-benzamid

5

Bei 0° C werden 0,25 ml Trimethylaluminium (2 M in Toluol) zu 0,094 g (0,5 mmol) 7-Methoxy-3-methyl-chinolin-2-ylamine in 4 ml Toluol zugetropft. Nach 10 Minuten des Nachrührens bei 0° C werden 0,133 g (0,5 mmol) 2-[(2-Cyano-10 pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäuremethylester in 2 ml Toluol zugetropft. Anschließend wird 2 Stunden unter Rückfluss und über Nacht bei RT gerührt. Der Niederschlag wird abgesaugt und in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung suspendiert. Anschließend wird Ethylendiamintetraessigsäure zugegeben. Es wird mit Essigester 15 ausgeschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Säulenchromatographische Reinigung an Kieselgel mit einem Gradienten Hexan: Aceton = 100: 0 bis 50: 50 als Elutionsmittel ergibt 0.113 g (54 % der Theorie) an 2-[(2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(7-methoxy-3-methylchinolin-2-yl)-benzamid als gelben Schaum. 20

5

Beispiel G

1. Verfahrensstufe

G-1) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]benzoesäure

10 10,0 g (31,2 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure-methylester werden in 290 ml Ethanol gelöst und mit 31,2 ml 2 M Natronlauge versetzt. Nachdem über Nacht bei Raumtemperatur gerührt worden ist, wird das Ethanol abgezogen, und die wässrige Phase wird mit Essigester ausgeschüttelt. Die wässrige Phase wird mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Der gebildete Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet. Es fallen 5,93 g (62 %) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure in Form eines weißen Feststoffes an.

5

2. Verfahrensstufe

G-2) Herstellung von 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-methyl-2*H*-indazol-6-yl)-benzamid

0,500 g (1,6 mmol) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-benzoesäure, 0,471 g (3,2 mmol) 2-Methyl-2H-indazol-6-ylamin, 0,4 ml (3,68 mmol) N-10 Methylmorpholin und 0,729 g (1,92 mmol) O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HATU) in 25 ml Dimethylformamid werden 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Dimethylformamid wird im Ölpumpenvakuum abgezogen. Der verbleibende Rückstand wird in gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung aufgenommen. Es wird dreimal mit 15 Essigester extrahiert, und die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit einem Gradienten aus Hexan : Aceton = 100 : 0 bis 50 : 50 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 0,669 g (96 % der Theorie) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(2-methyl-2H-indazol-6-yl)-benzamid in Form eines beigen 20 Schaums.

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

G-3) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(1-methyl-1*H*-indazol-6-yl)-benzamid

5

G-4) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-6-yl)-benzamid

10

G-5) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-N-(1H-indazol-5-yl)-benzamid

G-6) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-benzamid

5 G-7) 2-[(2-Bromo-pyridin-4-ylmethyl)-amino]-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)-benzamid

5

10

15

20

25

H-1) 4-(tert-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure

4-(*tert*-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure wird nach Chem Eur.J 2, **2000**, 216 aus (2-Cyano-pyridin-4-ylmethyl)-carbaminsäure-*tert*-butyl ester hergestellt.

H-2) Optisch aktives [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester

Optisch aktives [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]carbaminsäure-tert-butyl ester wird nach dem in Beispiel 2.0 gegebenen
Verfahren aus 4-(tert-Butoxycarbonylamino-methyl)-pyridin-2-carbonsäure und
S-(+)-1-Amino-2-propanol in 91% Ausbeute hergestellt.

H-3) Optisch aktives 4-Aminomethyl-pyridin-2-carbonsäure (2-hydroxy-propyl)-amid

480mg (1,7mMol) [2-(2-Hydroxy-propylcarbamoyl)-pyridin-4-ylmethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester werden in 30ml Ethanol mit 17ml 1-N Salzsäure versetzt und unter Durchleiten von Stickstoff 3h auf 110°C Badtemperatur erwärmt. Der Ansatz wird am Vakuum eingeengt und getrocknet und ohne weitere Reinigung bei Beispiel 5.0 eingesetzt.

H-4) 2-Chlor-N-isochinolin-3-yl-nicotinamid

5

10

isochinolin-3-yl-nicotinamid.

2,9g (20mMol) 3-Aminoisochinolin werden in 45ml Tetrahydrofuran suspendiert und tropfenweise mit einer Lösung von 3,5g (20mMol) 2-Chlor-nicotinoyl chlorid in 45ml Tetrahydrofuran versetzt. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur wird der Ansatz abgesaugt und der Rückstand mit Tetrahydrofuran nachgewaschen. Der Rückstand wird in Wasser aufgeschlämmt und nochmals abgesaugt sowie getrocknet. Man erhält 3,14g (55% der Theorie) an 2-Chlor-N-

PCT/EP02/04924

Die nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

5

Für die Versuche benötigte Lösungen

Stammiösungen

Stammlösung A: 3 mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70 °C)

Stammlösung B: g-33 P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10mg/ ml in Wasser 10

Lösung für Verdünnungen

Substratlösemittel: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

Magnesiumchlorid

15 Enzymlösung: 120 mM Tris/ HCl, pH 7,5, 10 μM Natriumvanadiumoxid

Anwendungsbeispiel 1

20

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10 ul Substratmix (10µl Vol ATP Stammlösung A + 25µCi g-33P-ATP (ca. 2,5 µl der 25 Stammlösung B) + 30µl poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml Substratlösemittel), 10 µl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 μl Enzymlösung (11,25µg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich 30 durchgemischt und 10 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend gibt man 10µl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 WO 02/090352 PCT/EP02/04924

μl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet, mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in nM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

Beispiel Nr.	VEGFR II (KDR)
	[nM]
1.32	40

Anwendungsbeispiel 2

5 Cytochrom P450 - Inhibition

Die Cytochrom P450 – Inhibition wurde entsprechend der Veröffentlichung von Crespi et al. (Anal. Biochem., 248, 188-190 (1997)) unter Verwendung von Baculovirus/ Insektenzellen-exprimierten, humanen Cytochrom P 450 Isoenzymen (1A2, 2C9, 2C19, 3A4) durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle dargestellt.

15 Hemmung der Cytochrom P450 Isoenzyme (IC50, μM)

Cytochrom	1A2	2C9	2C19	3A4
P450				
Isoenzym				
Beispiel 2.54	5,2	0,2	0,05	3,6
der WO				
00/27819				
Beispiel 1.32	30	2,9	4,9	25

Aus dem Ergebnis ist deutlich die überlegene Eigenschaften der erfindungsgemäßen Verbindungen gegenüber den bekannten Verbindungen zu erkennen, d. h. die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen eine wesentlich geringere Hemmung des detoxifizierenden P450-Systems als die bekannten Verbindungen, was zu deutlich weniger Wechselwirkungen mit anderen Wirkstoffen führt.

20

Patentansprüche

Verbindungen der allgemeinen Formel I 1.

5

(1),

in der

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

10

E für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Halo-C₁-C₅-Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3, -SR4, -SOR4, -SO2R4, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁹ oder -C \equiv C-R⁹ steht,

15

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, G. L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, M

20

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

Q

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,

X

für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy oder C_1 - C_6 -Carboxyalkyl steht,

 R^1

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl und/ oder mit der Gruppe –NR²R³ substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl oder C₂-C₁₂-Alkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, C₁-C₆-Alkyl und/ oder mit der Gruppe – NR²R³ substituiertes C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl steht; oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, C₂-C₆-Alkenyl, Aryl-C₁-C₆-alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder –PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,

10

5

15

R² und R³

20

25

R² und R³

sein kann,

gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, Phenyl, Hydroxy- C_1 - C_6 -Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe –NR 6 R 7 , -OR 5 , C_1 - C_6 -Alkyl-OR 5 , -SR 4 , -SOR 4 oder -SO $_2$ R 4 substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl, Aryl oder Hetaryl steht, oder

unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für

gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C₃-C₈-Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-, Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, oder die Gruppe –N(R¹⁰) enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl, Aryl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert

		R⁴	für Hydroxy, C₁-C₅-Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die
			Gruppe –NR ² R ³ steht,
		R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -
			Cycloalkyl oder Halo-C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl steht, oder für C ₁ -C ₁₂ -
5			Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff
			unterbrochen ist, oder für die Gruppe –(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -
			CH ₂ CN , oder -CH ₂ CF ₃ steht,
		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
			stehen,
10		oder	
		R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
			Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹0)-
			enthalten kann,
		R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
15			oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
			Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
		R ⁹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Tri-C ₁₋₆ -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl
			oder für die Gruppe –COR ¹¹ steht,
		R ¹⁰	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Aryl steht,
20		R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR ² R ³
			steht, und
		R^{12} und R^{13}	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C ₆ -Alkyl
			stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren
			und Salze.
25			
	2.	Verbindunge	en der allgemeinen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der
		A, B und D	unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-
			Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring
			enthalten ist,
30		E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
			verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
			Halo-C₁-C₀-Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴

oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder die Gruppe -COOR⁵, -CONR²R³, -SR⁴, -SOR⁴, -SO₂R⁴, -SCN, -PO(OR¹²)(OR¹³), -CH=CH-COR⁵ oder -C ≡ C-R steht, 5 G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,	
-SCN, -PO(OR ¹²)(OR ¹³), -CH=CH-COR ⁹ oder -C ≡ C-R steht, 5 G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,	
steht, G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,	
 G für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, 	
L für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,	
M für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht, Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,	
Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,	
wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,	
10 X für Wasserstoff, Halogen oder für unsubstituiertes oder	
gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen	
substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy oder C_1 - C_6 -	
Carboxyalkyl steht,	
R ¹ für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder	
verschieden mit Halogen, Cyano, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkylo	xy,
C₂-C₅-Alkenyl, Aryl-C₁-C₅-alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₅-Alk	yl,
Halo-C₁-C₅-alkyl oder mit der Gruppe =O, -SO₂R⁴, OR⁵,	-R ⁵
oder –PO(OR ¹²)(OR ¹³) substituiertes Aryl oder Hetaryl s	eht,
R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für	
gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschie	den
mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C ₁ -C ₆	~
Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl oder mit der Gruppe –NR ⁶ R ⁷ , -C	R⁵,
C₁-C₅-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes	C ₁ -
C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkenyl, Aryl ode	
25 Hetaryl steht, oder	•
R ² und R ³ gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring	
bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,	
Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,	
oder die Gruppe –N(R¹º) enthalten kann, und der	
gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschie	
mit Halogen, Cyano, C₁-C₅-Alkyl, Halo-C₁-C₅-Alkyl, Aryl	den

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

		mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert
		sein kann,
	R⁴	für Hydroxy, C₁-C₅-Alkyl, Aryl, Hetaroaryl oder für die
		Gruppe –NR ² R ³ steht,
5	R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -
		Cycloalkyl oder Halo-C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl steht, oder für C ₁ -C ₁₂ -
		Alkyl steht, welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff
		unterbrochen ist, oder für die Gruppe –(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -
		CH ₂ CN , oder -CH ₂ CF ₃ steht,
10	R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C ₁ -C ₆ -Alkyl
		stehen,
	oder	
	R^6 und R^7	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
		Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe -N(R10)-
15		enthalten kann,
	R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
		oder mehrfach substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy,
		Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
	R°	für Wasserstoff, C_1 - C_e -Alkyl, Tri- C_1 - C_e -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl
20		oder für die Gruppe –COR ¹¹ steht,
	R ¹⁰	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Aryl steht,
	R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR ² R ³
		steht, und
	R ¹² und R ¹³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
25	stehen, bed	euten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.

- Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und
 in der
- A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder KohlenstoffAtom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring
 enthalten ist,

-		
	E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
		verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₅Alkyl, C₁-C₅Alkoxy,
		Halo- C₁-C₀Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴
		oder -SO₂R⁴ substituiertes Aryl oder Hetaryl steht, oder für
5		die GruppeCOOR ⁸ , -CONR ² R ³ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ , -SO ₂ R ⁴ ,
		-SCN, $-PO(OR^{12})(OR^{13})$, $-CH=CH-COR^9$ oder $-C \equiv C-R^9$
•		steht,
	G	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
	L	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,
10	M	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,
	Q	für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe –C-X steht,
		wobei im Ring maximal ein Stickstoff-Atom steht,
	X	für Wasserstoff oder Halogen steht,
	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
15		verschieden mit Halogen, Hydroxy, C ₁ -C ₆ -Alkyloxy,
		Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der
•		Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder –PO(OR¹²)(OR¹³)
		substituiertes Aryl oder Hetaryl steht,
	R^2 und R^3	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für
20		gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden
•		mit Halogen, Cyano, C₁-C₀-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₀-
		Alkyl, Halo- C_1 - C_6 -Alkyl oder mit der Gruppe – NR^6R^7 , - OR^5 ,
		C_1 - C_6 -Alkyl- OR^5 , - SR^4 , - SOR^4 oder - SO_2R^4 substituiertes C_1 -
		C ₆ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkyl, C ₃ -C ₆ -Cycloalkenyl, Aryl oder
25		Hetaryl steht, oder
	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring
		bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,
	•	Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,
		oder die Gruppe –N(R¹⁰) enthalten kann, und der
30		gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl oder

			mit der Gruppe -OR⁵ , -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiert
	•		sein kann,
		R⁴	für Hydroxy oder für die Gruppe -NR ² R ³ steht,
		R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl steht,
5			welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist,
			oder für die Gruppe –(CH ₂) ₂ NR ² R ³ , -CH ₂ CN, oder -CH ₂ CF ₃
			steht,
		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
			stehen,
10		oder	
		R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
			Sauerstoff- oder Schwefel-Atom oder die Gruppe –N(R¹⁰)- enthalten kann,
		R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
15		1 (oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
15			Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht,
		R ⁹	für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl, Aryl, Hetaryl
		K	oder für die Gruppe –COR ¹¹ steht,
		R ¹⁰	für Wasserstoff, C₁-C₅-Alkyl oder Aryl steht,
20		R ¹¹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder für die Gruppe –NR ² R ³
20		K	steht, und
		R^{12} und R^{13}	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
		stehen, bed	deuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren und Salze.
25			
	4.	Verbindung	en der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3,
		in der	
	*	A, B und D	für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei
		,	mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,
30			
		E	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder
			verschieden mit Halogen, Cyano, C ₁₋₆ Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,

 R^1

5

10

15

Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe -OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes Hetaryl steht, oder für die Gruppe -COOR8, -CONR2R3, -SR4, -SOR4, -SO2R4, -SCN, $-PO(OR^{12})(OR^{13})$, $-CH=CH-COR^9$ oder $-C = C-R^9$ steht. für die Gruppe -C-X steht, für die Gruppe -C-X steht,

G

L

für die Gruppe -- C-X steht, M

für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht. Q

X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe $-SO_2R^4$, OR^5 , $-R^5$ oder $-PO(OR^{12})(OR^{13})$ substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy steht,

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für 20 gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl, Hydroxy-C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-Alkyl oder mit der Gruppe -NR⁶R⁷, -OR⁵, C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, -SR⁴, -SOR⁴ oder -SO₂R⁴ substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Aryl oder 25 Hetaryl steht, oder

WO 02/090352 PCT/EP02/04924 109

	R ² und R ³	gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen C ₃ -C ₈ -Ring
		bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff-,
		Schwefel- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann,
		oder die Gruppe –N(R¹º) enthalten kann, und der
5	•	gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden
		mit Halogen, Cyano, C ₁ -C ₆ -Alkyl, Halo-C ₁ -C ₆ -Alkyl, Aryl oder
		mit der Gruppe -OR ⁵ , -SR ⁴ , -SOR ⁴ oder -SO ₂ R ⁴ substituiert sein kann,
	R⁴	für Hydroxy oder für die Gruppe -NR ² R ³ steht,
10	R⁵	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₂ -Alkyl oder für C ₁ -C ₁₂ -Alkyl steht,
		welches ein- oder mehrfach mit Sauerstoff unterbrochen ist,
		oder für die Gruppe – $(CH_2)_2NR^2R^3$, - CH_2CN , oder - CH_2CF_3
		steht,
	R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₀-Alkyl
15		stehen,
	oder	·
	R ⁶ und R ⁷	gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein
		Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann,
	R ⁸	für Wasserstoff oder für gegebenenfalls mit Halogen ein-
20		oder mehrfach substituiertes C ₁ -C ₆ -Alkyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy,
		Benzyl, Aryl oder Hetaryl steht, und
	R ⁹	für Wasserstoff, C ₁ -C ₆ -Alkyl oder Tri-C ₁ -C ₆ -alkylsilyl steht,
		und
	R ¹² und R ¹³	unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl
25		stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren, Enantiomeren
		und Salze.

Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, 5. in der

5

15

20

25

A, B und D unabhängig voneinander für ein Stickstoff- oder Kohlenstoff-Atom stehen, wobei mindestens ein Stickstoff-Atom im Ring enthalten ist,

für Thienyl, Pyridyl oder für die Gruppe $-COOR^8$, $-CONR^2R^3$ oder $-C = C-R^9$ steht,

G für die Gruppe -C-X steht,

L für die Gruppe –C-X steht,

M für die Gruppe –C-X steht,

Q für ein Stickstoffatom oder für die Gruppe -C-X steht,

10 X für Wasserstoff oder Halogen steht,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyloxy, Aralkyloxy, C₁-C₆-Alkyl, Halo-C₁-C₆-alkyl oder mit der Gruppe -SO₂R⁴, OR⁵, -R⁵ oder –PO(OR¹²)(OR¹³) substituiertes Phenyl, Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol, Pyrazol, Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin oder Isochinolin oder substituiert an der Gruppe

steht, in der T für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder C_1 - C_6 -Alkoxy steht,

R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden mit Halogen, C₁-C₆-Alkyl, Phenyl oder mit der Gruppe – NR⁶R³, -OR⁵ oder C₁-C₆-Alkyl-OR⁵, substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl oder Pyridyl steht, oder

 \mbox{R}^2 und \mbox{R}^3 gemeinsam mit dem Stickstoff-Atom einen $\mbox{C}_3\mbox{-}\mbox{C}_8\mbox{-}\mbox{Ring}$ bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Stickstoff- oder Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, und der gegebenenfalls ein oder mehrfach, gleich oder verschieden mit $\mbox{C}_1\mbox{-}\mbox{C}_6\mbox{-}\mbox{Alkyl}$ substituiert sein kann,

R⁴ für Hydroxy oder für die Gruppe –NR²R³ steht,

R⁵, R⁶ und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen,

oder

: .

5

10

15

R⁶ und R⁷ gemeinsam einen 5 bis 7 gliedrigen Ring bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefel-Atom enthalten kann.

R⁸ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder Benzyl steht, und

 R^9 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl oder Tri- C_1 - C_6 -alkylsilyl steht, und

R¹² und R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

- 6. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.
- Arzneimittel gemäß Anspruch 6, zur Verwendung bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose,
 Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome,
 Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotischen Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes.

Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach
Ballonkatheterbehandlung, Gefäßprothetik oder Einsetzen von
mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B.
Stents, und als Immunsuppressiva, und zur Unterstützung der
narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei
Kontaktdermatitis.

- 8. Arzneimittel gemäß Anspruch 6, zur Verwendung als VEGFR Kinase 3 Inhibitor bei der Lymphangiogenese und bei hyper- und dysplastischen Veränderungen des Lymphgefäßsystems.
 - Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 und Arzneimittel, gemäß den Ansprüchen 6 bis 8, mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.

15

5

10

Verwendung der Verbindungen der Formel I, gemäß den Ansprüchen 1
 bis 5, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

20

11. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.

25

30

12. Verwendung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 bei Psoriasis, Kaposis Sarkom, Restenose, wie z. B. Stent-induzierte Restenose, Endometriose, Crohns disease, Hodgkins disease, Leukämie, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische

WO 02/090352 PCT/EP02/04924

mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose, Verletzungen des Nervengewebes und zur Hemmung der Reocclusion von Gefäßen nach Ballonkatheterbehandlung, bei der Gefäßprothetik oder nach dem Einsetzen von mechanischen Vorrichtungen zum Offenhalten von Gefäßen, wie z. B. Stents, und als Immunsuppressiva, und zur Unterstützung der narbenfreien Wundheilung, und bei Altersflecken und bei Kontaktdermatitis.

10